卵日本国特許庁(IP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭60 - 149531

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985)8月7日

A 61 K 47/00 7/00 9/00 6742-4C 7306-4C 6742-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全10頁)

公発明の名称

明 者

@発

持続性局所用剤組成物

创特 願 昭59-5643

22H 頭 昭59(1984)1月18日

明 @発 者 Ш 吉 朥 東京都杉並区上井草1-26-12 明 者 の発 夫 東京都杉並区上井草1-26-12 ⑫発 深 眀 者 阿 部 雪 市川市国分5-12-22 英 の発 明 者 B 憲 南足柄市塚原2558-7 眀 者 晴 70発 戸 H 彦 千葉市真砂2-15-1-118 砂出 願 ライオン株式会社 東京都墨田区本所1丁目3番7号

20代 理 弁理士 阿形

小

東京都杉並区阿佐谷南1-37-3

BB 細

- 発明の名称 持続性局所用剤組成物
- 2. 特許請求の範囲

1 (4)陽イオン性界面活性剤 0.005~0.5重量 %、(中薬効成分の有効量及び(1)、(A)ポリオキシ エチレンヒマシ油エーテル及びポリオキシエチ レン硬化ヒマシ油エーテルの中から退ばれた少。 なくとも1種のエトキシレートと、(B)とのエト キシレート100重量部当り3~30重量部の長 鎖脂肪酸のソルビタンポリエステルのペシクル 分散液とから成る持続性局所用剤組成物。

2 (A) 成分がエチレンオキシド平均付加モル数 7~20のエトキシレートである特許請求の範 囲第1項の記載の持続性局所用剤組成物。

3 (B)成分が炭素数16~18の長頭脂肪酸の ソルビタンポリエステルである特許請求の範囲 第1項記載の持続性局所用剤組成物。

. 3. 発明の詳細な説明

本発明は、薬効成分の皮膚、粘膜等に対する吸 着性を増大させ、滞留性を向上させることにより 徐放性を付与して、長期間にわたつて薬効を持続 させるようにした局所用剤組成物に関するもので ある。さらに詳しくいえば、本発明は、特定のべ シクルを陽イオン性界面活性剤とともに、薬効成 分を含む水性媒質中に配合し、薬効成分の皮膚、 粘膜等に対する吸着性を増大させた持続性局所用 剤組成物に関するものである。

従来、両親媒性物質が水中においてベンクルす なわち小胞体を形成することが知られており、例 えば天然物中にもリン脂質によるリポゾーム、不 飽和脂肪酸によるウフアソームなどのベンクルが 存在している。この種のペンクルは、安定な分散 液であるため、化粧料、医薬品などへの応用が図 られているが、前記した天然に存在するペシクル は、安全性の点では問題ないとしても価格が高い ため、大量消費用としては不適当であつた。

しかるに、 最近に 至り、 非イオン性界面活性剤 を用いたペンクルすなわちニオゾームが見出され、 容易に入手可能な原料によるペンクル分散液の形成、 例えば一般式

R - OCH 2 CHOHCH 2) OH

УИ R ← OCH₂OH → OH I CH₂OH

(式中の R は炭素数 1 2 ~ 3 0 の脂肪族炭化水素 基、 n は 1 ~ 6 の整数)

で示される非イオン性界面活性剤によるベンクルの形成(特開昭 52-6375号公報)、 グリセリンジアルキルエーテルの酸化エチレン付加物及びミリスチン酸ステアリルアミドの酸化エチレン付加物によるベンクルの形成(「J. Colloid Interface Sci.」、第82巻、第2号、第401~417ページ)などが報告されている。

他方、ポリオキシエチレン硬化ヒマン曲エーテ ルやポリオキシエチレンソルピトールテトラオレ

すなわち、本発明は、(1)勝イオン性界面活性剤 0.005~0.5 重量%、(i)薬効成分の有効性、(f)(A) ポリオキシエチレンヒマシ曲エーテル及びポリオキシエチレン硬化ヒマシ曲エーテルの中から選ばれた少なくとも1 種のエトキシレートと、(B)このエトキシレート 100重量部当り3~30重量部の

をころで、ペンクルはコンセントリックラメラスを晶の特殊な形態ということができ、その相違点は界面活性剤が2分子膜若しくは多重膜を形成し、水又は水溶液を含有する点にある。したがつて、このペンクルを形成しやすめには、界面活性剤分ラスのでは、のの水を形成しやすめには、界面活性剤分ラスので、シクルを形成しやすい曲率を有するラメラスのである。したがりに配のポリオキシェチレンを形成したがあるように配のポリオキシェチレンをである。とながられているように配のではよく知られるように関係している。というでは、よく知が形成である。というでは、よく知が形成であるようにない。

本発明者らは、公的機関により食品や化粧品を どに使用が認められ、かつ容易に入手し5る界面

長鎖脂肪酸のソルビタンポリエステルのペシクル 分散液とから成る持続性局所用剤組成物を提供す るものである。

本発明組成物の(A)成分として用いられるエトキシレートは、ポリオキシエチレンヒマシ油エーテル又はポリオキシエチレン硬化ヒマシ油エーテルであるが、これらは、一般式

$$\begin{array}{c} O & O - \left(\operatorname{CH}_2 \operatorname{CH}_2 O \right)_X H \\ \\ \operatorname{CH}_2 - O - \left(\operatorname{CH}_2 \operatorname{CH}_2 O \right)_{\mathcal{L}} - \operatorname{C} - \left(\operatorname{CH}_2 \right)_7 \operatorname{CH} = \operatorname{CHCH}_2 \operatorname{CH} \left(\operatorname{CH}_2 \right)_5 \operatorname{CH}_3 \\ \\ O & O - \left(\operatorname{CH}_2 \operatorname{CH}_2 O \right)_Y H \\ \\ \operatorname{CH} - O - \left(\operatorname{CH}_2 \operatorname{CH}_2 O \right)_{\operatorname{II}} - \operatorname{C} - \left(\operatorname{CH}_2 \right)_7 \operatorname{CH} = \operatorname{CHCH}_2 \operatorname{CH} \left(\operatorname{CH}_2 \right)_5 \operatorname{CH}_3 \\ \\ \\ O & O - \left(\operatorname{CH}_2 \operatorname{CH}_2 O \right)_Z H \\ \\ \operatorname{CH}_2 - O - \left(\operatorname{CH}_2 \operatorname{CH}_2 O \right)_{\operatorname{II}} - \operatorname{C} - \left(\operatorname{CH}_2 \right)_7 \operatorname{CH} = \operatorname{CHCH}_2 \operatorname{CH} \left(\operatorname{CH}_2 \right)_5 \operatorname{CH}_3 \end{array}$$

特開昭60-149531(3)

液晶は形成されるものの、電子顕微鏡観察による とペンクルの形成は認められない。

しかしながら、少量の(日成分を添加すると、界面活性剤がベンクルを形成しやすい曲率で配向とてベンクルが形成される。(A)成分と(日成分との割合が前記の範囲内であると、使用した界面活性剤の形成する会合体のほとんど全部がベンクルを形成する。またベンクルの安定性及び担持させた種々の薬効成分の保持力などを考慮して好ましい範囲が選択される。また、(A)成分と(B)成分の含有量は組成物全量に対して0.1~50重量%の範囲が好適である。

次に、本発明組成物において、これらのベンクルと共存させる陽イオン性界面活性剤としては、例えば塩化ベンザルコニウムや塩化ベンゼトニウム、セチルビリジニウムアンモニウムクロリドのようなアルキルビリジニウム塩、ベルミチル、ステアリルアミン、硬化牛脂アルキルアミン及びこれ

で示される構造を有するものである。

これらのエトキシレートは単独で用いてもよいし、また 2 種以上混合して用いてもよく、そのエチレンオキシド平均付加モル数(前記の式において 4 + m + n + x + y + 2 である) は 7 ~ 2 0、 特に 8 ~ 1 5 の範囲が好適である。

本発明のベンクル分散液において(国成分として用いる長額脂肪酸のソルビタンポリエステルについては、その長額脂肪酸残基の炭素数が14~18のもの、特に16~18のものが好ましい。またそのエステル化度は2.5~3.5の範囲、特に2.8~3.2の範囲が好適である。とのようなものとしては、例えばソルビタントリベルミテート、ソルビタントリオレート、ソルビタン牛脂脂肪酸トリエステルなどを挙げることができる。

本発明組成物における(A)成分と(B)成分との割合は、(A)成分 100 重量部当り(B)成分 3 ~ 3 0 重量部の範囲にすることが必要であり、好ましくは 100 : 5 ないし 100 : 2 5 の範囲である。

(A)成分単独の場合は、コンセントリックラメラ

ちの塩、ジバルミチルアミン、ジステアリルアミ ン、ジ硬化牛脂アルキルアミンなどの炭素数14 ~22のジ長鎖アルキルアミン及びこれらの塩、 パルミチルトリメチルアンモニウム塩、ステアリ ルトリメチルアンモニウム塩、オレイルトリメチ 、ルアンモニウム塩、硬化牛脂アルキルトリメチル アンモニウム塩などのモノ長鎖アルキルトリ短鎖 アルキル型第四級アンモニウム塩、システアリル シメチルアンモニウム塩、ン硬化牛脂アルキルシ メチルアンモニウム塩などの炭素数14~22の アルキル基を2個有するジアルキル型第四級アン モニウム塩、ピスヒドロキシエチルステブリルア ミン、ピスヒドロキシエチル硬化牛脂アルキルア ミン、ポリオキシエチレンステアリルアミンなど の炭素数14~22の長鎖アルキルアミンの酸化 アルキレン付加物及びその塩、ステアリン酸とヒ ドロキシエチルエチレンジアミンとの脱水環化生 成物の四級化物などの炭素数14~22のアルキ ル基を有する2-アルキル置換イミダンリニウム 塩などが挙げられる。

また、本発明組成物に含ませることができる楽 効成分は、通常の局所用剤の薬効成分として慣用 されているものであれば何でもよく、特に制限は ない。このような薬効成分としては、例えば以下 に示すようなものが用いられる。

(1) 殺菌消毒剤

エン、ベンジルアルコール、安息香酸、クレオソート、アクリフラビン、サリチル酸フエニル、ドーラウロイルサルコシンナトリウム、塩化ベルベリン、硫酸ベルベリン。

(2) サルフア剤

ホモスルフアミン、スルフアミン、スルフイソ キサゾール、スルフイソキサゾールナトリウム、 スルフアメトキサゾール、スルフイソミジン、ス ルフアジアジン、スルフイソミジンナトリウム、 スルフアメトキサゾールナトリウム。

(3) 局所麻酔剤

塩酸シブカイン、塩酸プロカイン、塩酸ヘキンチオカイン、ベンジルアルロール、アミノ安息香酸エチル、ベンゾカイン、塩酸テトラカイン、塩酸テーカイン、塩酸プピルカイン、塩酸プロピトカイン、塩酸オキンプタニカイン、塩酸オキンプタニカイン、塩酸メブリルブタニカイン、塩酸メブリルカイン、塩酸エピロカ

(4) 止血剤、血管収縮剤

イン、テーカイ

·(5) 抗ヒスタミン剤、抗アレルギー剤

クロタミトン、塩酸トンジルアミン、塩酸ジフェンヒドラミン、塩酸メトジラジン、塩酸ブロメ タジン、サリチル酸ジフエンヒドラミン、タンニン酸ジフエンヒドラミン、クロルフエニラミン、 マレイン酸クロルフエニラミン、テシツトデシチ

ン、塩酸イソチベンジル、ジフエンヒドラミン、 塩酸イブロヘブチン、ジフエニルイミダゾール。

(6) 鎮咳きよ痰剤、ぜんそく治療剤

塩酸メチルエフエドリン、塩酸エフエドリン、 ノスカビン、リン酸コデイン、デキストロメトル フアン、オキソラミン、チベビジン、メチルエフ エドリン、イソブロテレノール、クロルブレナリ ン、サルプタモール、トリメトキノール、ババベ リン、アミノフイリン、ベンブロベリン、アポモ ルヒネ、エメチン、ピロカルピン、チステイン、 テレビン柚、ユーカリ柚、グアヤコール。

(7) ビタミン類

レシチン、ニコチン酸アミド、エルゴカルシフ エロール、カルシフエロール、トコフエロール、 酢酸トコフエロール、イクタモール、酢酸レチノ ール、バルミチン酸レチノール、パントテニルエ チルエーテル、酪酸リボフラピン、チアミン油、 ジカブリル酸ピリドキシン、アスコルピン酸、塩 酸ピリドキシン、リポフラビン、パントテン酸カ ルシウム、シアノコパラミン、ピタミンA、パン テノール、水溶性ビタミン A 、デキスパンテノー ル、フラビンアデニンジヌクレオチド。

(8) ホルモン剤

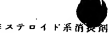
安息香酸エストラジオール、ヘキセストロール、 メチルテストステロン、プロピオン酸テストステ ロン。

(9) 細胞賦活剂

アメレン、水溶性アメレン、クロロフイリン、 コンドロイチン硫酸ナトリウム、尿素、アミノエ チルスルホン酸、アラントイン、 Lーアスパラギ ン酸カリウム、 Lーアスパラギン酸マグネシウム カリウム、クロロフイル、 銅クロロフインナトリ ウム、グアレナートナトリウム、グアヤコールス ルホン酸カリウム。

(11) 抗生物質

クロラムフエニコール、塩酸デメチルクロルテトラサイクリン、硫酸フラジオマイシン、トリコマイシン、クロトリマゾール、バシトラシン、硫酸コリスチン、コリスチンメタンスルホン酸ナトリウム、ラクトピオエリスロマイシン。



(11) 非ステロイド系消炎剤

グリチルレチン酸、フルフエナム酸、メフエナ ム製、インドメタシン、サリチル酸メチル、サリ チル酸グリコール、グリチルリチン酸ジカリウム、 グリテール、フエニルプタゾン。

(12) ステロイド剤

ヒドロコルチゾン、デキサメサゾン、ベタメサ ソン、プレドニゾロン、メチルプレドニゾロン、 酢製ヒドロコルチゾン、酢酸デキサメサゾン、ベ タメサゾンワレレート、トリアムシノロンアセト ニド、フルオロメドロン、ペタメサゾン。

以) 生聚、漢方聚

ローズマリーエキス、エンゴサク、ホウォウェ キス、シンジユエキス、カンゾウエキス、コハク エキス、ショウマエキス、ニンジンエキス、キキ ヨウエキス、カミツレチンキ、マオウエキス、ト コンエキス、オウレンエキス、キキョウ根エキス、 ベニバナエキス、アロエエキス、ラタニアチンキ、 .ミルラ流エキス、チョウジ油、桂皮油、オウパク. エキス、イヌザンショウエキス、トウキエキス、

トウガラシエキス、トウガラ シャクャクエキ シチンキ、アルニカエキス、ペラドンナエキス、 コウカエキス、ロートエキス、モクキンピチンキ、 ヒノキチオール、サンシン浸出液、ソウジユッチ ンキ、シコンエキス、ユーカリ油、サンフロン末 エキス、ニクズクエキス、ダイオウエキス、前記 エキス、チンキ剤で使用される植物のオレオレジ

特開昭60-149531(5)

04 寄生性皮膚疾患治療剤

塩散ジマゾール、チアントール、ナイスタチン、 ハロブロジン、ウンデシレン酸、フエニルヨード ウンデシノエート、酢酸ピスデカリウム、トルナ フタート、グリセオフルピン、ピロニトリン、シ ツカニン。

05) 酵素製剤

ゞ。

デキストラナーゼ、塩化リゾチーム、アミラー ぜ、リパーゼ、プロテアーゼ。

(14) 局所刺激剂...

·カンフル、d - ポルネオール、カフエイン、メ ントール、タンニン酸、イクタモール、ノニル酸

ワニリルアミド。

(7) 消化性かいよう治療剤

メチルメチオニンスルホニウムクロリト、塩酸 ピペタナート、L-グルタミン、ヨウ化イソプロ パミド、塩酸ヒスチジン、オキセサゼイン、スル ピリド、ウロガストロン、スクラルフアート、ア ルジオキサ、ゲルフアナート、グリチルリチン、 グアレネートナトリウム、塩酸クロルベンゾキサ ミン、臭化ペンチエネート、臭化グリコピロニウ 40

(四) 副交感神経作用剤

メチル銃酸ネオスチグミン。

(19) 養毛削

塩化カプロニウム。

これらの梁効成分は、単独で用いてもよいし、 また必要に応じ2種以上組み合わせて用いてもよ

なお、前記した陽イオン性界面活性剤として、 塩化ペンザルコニウム、塩化ペンゼトニウム、塩 化セチルピリジニウムのような、それ自体薬効成 分となりうるものを使用した場合には、特に他の 薬効成分を加えずに所望の塗布剤組成物とすると ともできる。

とれらの薬効成分の配合量は適応部位、適応症 状によつて変わるが、通常は組成物全量に基づき 0.001~60 重量%の範囲内で選ばれる。

本発明組成物を調製する方法については特に制 限はなく、例えば、(A)成分、(B)成分、(1)成分すな わち陽イオン性界面活性剤及び回成分すなわち炎 効成分との混合物中へ水を加えて混合させる方法。 前記(A),(B),(1)及び(D)成分の混合物を水へ加えて 混合させる方法。あらかじめ(中成分を裕解させた 水溶液を、(A)成分,(B)成分及び(A)成分の混合物へ 加えて混合させる方法。あるいはあらかじめ(A)成 分と(国成分を混合した混合物中に、(1)成分と(回成 分とを溶解させた水溶液を加えて混合する方法な どで行うことができる。また、これら以外の添加 順序に従つて調製することもできる。

とのようにして得られたペンクル分散液は、所 望に応じ任意の濃度に希釈して使用に供すること

もできる。

本発明組成物は、使用した界面活性剤によつて形成される会合体の実質的な全量がベンクルを形成し、かつ長期間の安定性を有しており、また安価で安全性があり、かつ容易に入手しうる界面活性剤物質を使用しているので、実用性が極めて高いという利点を有している。

さらに、本発明組成物は次に示すような特徴を 有しているので、外用殺菌消毒剤、化膿性疾患治 療剤、外用鎮痛剤、鎮痒剤、収れん剤、消炎剤、 皮膚病治療剤、皮膚軟化剤、毛髪用剤、歯科口腔 処臓剤、鼻腔咽頭塗布剤、点眼剤、消化器管系処 理剤などとして好適である。

- (1) 薬効成分がペンクル内部(水相)又は膜内に、あるいはその両方に保持され安定化している。
- (2) ペンクルを構成する膜が細胞膜類似の構造を有するため、生体膜との相互作用が強くて生体組織に対する吸着性に優れ、生体表面に比較的長時間滞留することもでき、ペンクル内部あるいは膜内に組込まれた有効成分の生体内への吸収性も良

好である。

(3) ベックルが陽イオン化されているため、血液、体液、水などでぬれている部位やそれらが廃動している部位においても、吸着、稲留性が高く、また水洗などによつても簡単に離脱することがない。
(4) ベックルはエマルジョン(マイクロエマルジョン、多相エマルジョンを含む)に比較して安定性がよく、希荷溶液でも安定に存在する。

なお、ベンクルは基本的には電子顕微鏡による 観察(視覚判定、写真など)によつて確認される が、偏光顕微鏡下での十字ニコルの有無により、 ある程度の推測ができる。

次に実施例によつて本発明をさらに詳細に説明 する。

契施例 1

ボリオキシエチレン硬化ヒマン油(エチレンオキント平均付加モル数 1 0) 9 8 とソルビタントリオレエート 1 8 と塩化ベンゼトニウム 0.2 8 を混合し、さらに薬効成分として塩酸ナファンリン 0.1 8、塩酸シブカイン 0.1 8、マレイン酸クロ

ルフェニラミン 0.29 及び アラントイン 0.19を加え、エタノール 1 0 9 と水を加えて全量を 100mlとすることにより、外用塗布剤組成物を調製した。

このようにして得た組成物を水で50倍に希釈し、その8.0 mを試験管に採り、この中へケラチンパウター0.19を加え、2分間振りませたのち3000 rpmで5分間遠心分離し、上登液について薬効成分の含有量を測定した。

次に残留したケラチンパウダー層に水道水8㎡を加え、2分間かきまぜたのち、再び遠心分離し、得られた上程被中の薬効成分の含有量を測定した。 このようにして水洗、遠心分離を3回繰り返したのち、各回ごとに各上程被中の各薬効成分量からケラチンパウダーに対する吸着都留量を算出した。

他方、対照として、塩化ベンゼトニウム 0.2 g、塩酸ナフアゾリン 0.1 g、塩酸ジブカイン 0.1 g、 マレイン酸クロルフエニラミン 0.2 g、 アラント イン 0.1 g 及びエタノール 1 0 g とを混合し、これを水で 100 m まで希釈した裕液を調製し、上記 と同様にしてケラチンパウターに対する各業効成 分の吸着滯留量を算出した。

このようにして得た試料中の各薬効成分の吸着 滞留量を対照における吸着滞留量と各回ごとに比 較した結果を第1表に示す。

第 1 表

薬 効 成 分	吸着性(対照に対する倍数)			
	洗净0回	洗浄1回	洗浄2回	冼净3回
塩酸ナフアゾリン	2	2.5	3	3
塩酸シブカイン	2	2.5	3	3
マレイン取クロル フエニラミン	2	2.5	3	3
アラントイン	3	3.3	4	5

この表から明らかなように、本発明組成物は皮 腐に対する吸着性、滞留性が高い。

実施例2

ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油(エチレンオキシド平均付加モル数10)99とソルビタントリオレート19と塩化セチルビリジニウム 0.29

を混合し、これに薬効成分として塩酸ジフェンヒ ドラミン 0.5 g、塩酸リドカイン 0.1 g 及びアロ エエキス 1.0 g を加え、全量が 100 m になるまで 水で希釈することにより、外用塗布削組成物を調 製した。

体重 150 8 前後のウイスター系雄ラット 1 0 匹の背部皮膚に長さ4 cmの切傷をつくりミュッヘル 鉗子で傷口を閉塞した後、上記の途布剤組成物約 2 mlを 1 日 2 回ずつ 7 日間連続して施し、その治療効果を試験した。 8 日目に背部皮膚を剝離し、インストロン引張試験機により、切傷部の引張強度を測定した。

また、比較のために、なんら治療を施さない場合(対照)及び塩化セチルピリジニウム 0.2%、塩酸ジフェンヒドラミン 0.5%、塩酸リドカイン 0.1%及びプロエエキス 1.0% のみを含む水溶液を施した場合(比較例)についても同様の試験を行つた。

得られた結果を第2表に示す。

この表から明らかなように、本発明組成物は、 水洗によつても皮膚上への高い間留性を示してい るため、治療効果が比較例よりも優れている。 実施例3

ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油(エチレンオキシド平均付加モル数10)99とソルビタントリオレエート19と塩化ベンゼトニウム0.29とローズマリーエキス1.09に、少量の香料とサツカリンを加え、さらにエタノール109と水を加えて全量を100mlとすることにより洗口剤を調製した。

このようにして得た洗口剤を 0.1 M リン酸緩衝 液 (pH 9)で 4 0 倍に希釈したのち、メチルメルカブタン量の多い 4 人をパネルとして選んで消臭 実験した。 すなわち、被験者の口腔内に上記の希釈液 4 0 mlを 1 5 秒間含ませ吐き出させるプロセスを 2 回繰り返したのち、水道水でうがいさせ、洗口削と洗口後の口臭の強さを評価者 3 名によつて官能評価した。この際の評点は次の基準により洗口削の口臭に対しての相対的強度で表わした。



特開昭60-149531(フ)

第 2 表

試料	ラット数(匹)	引張強度 (9/cm)
対照	10	466±60.5
本発明組成物	10	570±83.3
比較例	10	520±82.8

との表から明らかなように薬効成分の適用によ り、治療が促進されている。

次に、各試料を塗布した1分後水洗すること以外は前記と全く同様にして、切傷部の引張強度を 御定した。その結果を第3表に示す。

鮮 3 表

試 料	ラツト数 (匹)	引張強度(9/cm)
対 照	10	466 ± 60.5
本発明組成物	10	550 ± 72.3
比較例	10	473±66.0

+2 洗口前より口臭が非常に強い

. + 1 .	•	. 強い
+ 0.5	. •	やや強い
0	•	普通
- 0.5	•	やや弱い
- 1		弱い・
- 2	,	非常に弱い

このようにして得られた結果を口臭の相対強度 の経時的変化を示す実験グラフとして旅付図面に 示す。

なお、比較のために、ポリオキシエチレン硬化 ヒマシ油とソルビタントリオレエートとを含まな い洗口剤を調製し、これを用いて上記と同様に消 実実験した結果を破験グラフとして併記した。

このグラフから明らかなように本発明組成物は、 硝臭効果が高く、しかも持続性を有している。 実施例4

100 配容ビーカーに第4表に示すような此の各成分を秤量し、よく混合した。次にこの混合物に第4表に示すような量の水を加え、マグネチック

スターラーで均一になるように十分混合した。試料 I 及び 2 からは流動性を有するやや透明感のある乳白状のペンクル分散液を得た。この分散液におけるペンクルの形成は電子顕微鏡により確認し、その粒径はいずれも 0.1~5 ミクロンの範囲であった。

筑 4 表

試料」	試料 2	試料3
0.19	0.19	0.19
12 9	12 9	-
1.29	1.29	-
0.39	_	-
20 . 9	20 8	20 8
残	残	残
100 8	100 9	100 9
	0.19 12 9 1.29 0.39 20 9	0.19 0.19 12 9 12 9 1.29 1.29 0.39 — 20 9 20 9

特別昭60-149531 (8)

このようにしておられた分散液を20倍量の生理食塩水で希釈したものを被験液とし、一方生体表面費のモデルとしてゴールデンハムスターウナークボーチ部位の粘膜4cd(表面積)を網維し、その切片を生理食塩水で洗浄したチークボーチ粘膜を被験液8md(被験液中のフルフエナム酸量をAmとする。)に入れ、温度40℃で5分間振とうする。振とう後の上産液中のフルフエナム酸量を測定する。(Bmとする。)

チークポーチ粘膜は生理食塩水 4 ㎡を加え40 でで5分間振とうする操作を5回繰り返す振とう 後の3回及び5回洗剤の時の上橙液を測定(Cm) し下記式によりフルフエナム酸のチークポーチ粘 膜への吸着、 都留量を算出した。

チークポーチ粘膜への吸着而留量 = A - B - C とのようにして得た試料中のフルフエナム酸の吸 着、滯留量を対照(試料3)における吸着滯留量 と各回ごとに比較した結果を第5表に示す。

硫酸フラジオマイシン

第 5 表

. =b #4 **	吸着郡留性(対照に対する倍数)			
試料 //a	試料 / 旅舟 0回		冼净5回	
1	. 5	5	5	
2	3	2	1.5	

次に本発明組成物の処方例を示す。

処方例1 化膿性皮膚疾患治療剤

成 分	含有量(8)
塩化ペンセトニウム	0.2
スルフアメトキサゾール	4
モノエタノールアミン	0.99
ポリオキシエチレン硬化ヒマン油(p=10)	9
ソルビタントリオレエート	1

エタノール	1 0
水	≧量100 吨になるまで
処方例 2 外用消炎鎮痛剤	
成分	含有量(9)
レーメントール	· 2
dレーカンフル	2
チモール	0.5
酢酸トコフエロール	0.2
サリチル酸メチル	3
サリチル酸グリコール	1
塩化ペンザルコニウム	0.1
トウガラシエキス	0.25
ポリオキシエチレン便化ヒマシ油($\overline{p} = 1 \ 0 \) \qquad 9$
ソルビタントリオレエート	1

水 全駐100 ml K なるまで 処方例3 寄生性皮膚疾患治療剤

30

 成分
 含有量(9)

 クロトリマゾール
 1

		特提	昭60-149531 (9)
塩化ペンザルコニウム	0.2	ソルビタントランエート	1
ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油(p·	-10) 9 .	エタノール	. 10
ソルピタントリオレエート	1	*	全量 100 吐になるまで
エタノール	10	処方例6 うがい薬	
水 全型	100 ml になるまで	成 分	含有量(8)
処方例 4 毛裳用剤		塩化ペンゼトニウム	. 0.2
成 分	含有量(9)	グアレナートナトリウム	0.3
安息香酸エストランオール	0.001	レ ーメントール	0.6
ヒドロコルチゾン	0.0016	チモール	0.1
塩化カブロニウム	0.5	d - ボルネオール	0.1
ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油(p=	= 10) 9	アスコルビン酸	0.2
ソルピタントリオレエート	1	マレイン酸クロルフエニラミン	0.2
塩化ペンザルコニウム	0.02	塩酸メチルエフエドリン	0.2
エタノール	10	ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油($\overline{p} = 1 \ 0 \) \qquad 9.$
水 全版	1100 配になるまで	ソルビタントリオレエート	1
処方例 5 殺菌消毒剤		エタノール	10
成 分	含有量(8)	水	全量 100 心になるまで
塩化ペンゼトニウム	0.2	これを水で20倍に希釈して6	き用する。
塩化リゾチーム	0.5	処方例7 鼻腔咽頭塗布剤	
ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油(pe	= 10) 9	成 分	含有量(9)

塩酸ナフアゾリン	0.05	成分	含有批(9)
グリチルリチン酸ジカリウム	0.3	塩化ペンザルコニウム	0.01
塩化リンチーム	0.5	フルオロメトロン	0.1
塩酸プロカイン	0.1	ポリオキシエチレン硬化ヒマシ他(p=10) 3
塩化ペンザルコニウム	0.02	ソルビタントリオレエート	0.3
ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油($\bar{p} = 10$) 9	ホウ酸	1.5
ソルビタントリオレエート	1	水 全量1	00 心になるまで
エタノール .	10	処方例 1 0 点眼楽 c	·
水	全量 100 配になるまで	成 分	含有量(8)
処方例 8 点服業 A		塩化ペンザルコニウム	0.01
成分	含有量(9)	ラクト ビオン酸エリスロマイシン	0.5
塩化ペンザルコニウム	0.01	コリスチンメタンスルホン酸ナトリウム	0.5
フラビンアデニンジヌクレオチド	0.02	ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油 (p= 1 0) 3
スルフアメトキサゾール	4	ソルビタントリオレエート	0.3
モノエタノールアミン	0.99	水 全撒1	00 ㎡になるまで
メチル硫酸ネオスチグミン	0.002	処方例11 胃腸薬	
ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油($\bar{p} = 1 \ 0 \) \qquad 3$	战 分	含有量(9)
ソルビタントリオレエート	0.3	塩化ペンザルコニウム	0.05
水	全量 1,00 元になるまで	メチルメチオニンスルホニウムクロリド	0.5
処方例 9 点跟楽 B		グリチルリチン	0.7

絹クロロフインナトリウム

0.1

ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油(p=10)

ソルビタントリオシエート

水

全量 100 ��になるまで

前述したいずれの処方例においてもベシクル化 剤の分離は認められず、良好な安定性を示した。

4. 図面の簡単な説明

図面は本発明による洗口剤と従来の洗口剤との 消臭効果を示すグラフである。

> 特許出願人 ライオン株式会社 代理 人 阿 形 明

